## (19)日本国特許庁(JP)

(E1) 1-4 C17

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-179871 (P2002-179871A)

(43)公開日 平成14年6月26日(2002.6.26)

(51) Int.Cl.		<b>戰別記号</b>	FΙ				テーマコード( <del>参考</del> )		
COSL	27/12		COSL	27/12			4 J O O 2		
C08F	2/44		C08F	2/44		С	4 J O 1 1		
	14/18			14/18		_	4 J O 2 6		
259/08			259/08				4 J 1 0 0		
C08K	5/25		C08K	5/25					
	-	審査請求	未請求 請求	項の数7	OL	(全 8 頁)	最終頁に続く		
(21)出願番号	}	特願2000-381010(P2000-381010)	(71) 出願人	000000	044				
(22)出願日		平成12年12月14日 (2000. 12. 14)	旭硝子株式会社 東京都千代田区有楽町一丁目12番 1 号 (72)発明者 浅川 昭彦						
				神奈川県川崎市幸区塚越3丁目474番地2 旭硝子株式会社内					
			(72)発明者	<b>内野</b> )	文二				
			İ	神奈川!	県川崎	市幸区塚越3	丁目474番地 2		
					子株式。				

(74)代理人 100095599

弁理士 折口 信五

最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 含フッ素共重合体の水性分散体

## (57) 【要約】

【課題】 耐候性、耐溶剤性、耐水性、基材への密着性に優れ、さらに高光沢を有する塗膜を形成しうる常温架 橋可能な含フッ素共重合体の水性分散体を提供する。

【解決手段】 カルボニル基を有する含フッ素共重合体 (A1) 粒子の水性分散体、または同一粒子内に含フッ素共重合体と (メタ) アクリル系重合体を含有し、前記含フッ素共重合体および/または (メタ) アクリル系重合体がカルボニル基を有する、含フッ素複合重合体 (A2) 粒子の水性分散体と、前記カルボニル基1モルに対し0.03~1モルの、1分子中に3つ以上の-CONHNH2基を有する化合物 (B) を含有させる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 カルボニル基を有する含フッ素共重合体 (A1) 粒子の水性分散体と、前記カルボニル基1 モル に対し0. 0 3  $\sim$  1 モルの、1 分子中に3 つ以上の- 0 ONHNH2 基を有する化合物 (B) を含有することを \*

1

\*特徴とする含フッ案共重合体の水性分散体。 【請求項2】 1分子中に3つ以上の-CONHNH2

2

※タ)アクリル系重合体を含有し、前記含フッ素共重合体

および/または(メタ)アクリル系重合体がカルボニル

基を有する、含フッ素複合重合体(A2)粒子の水性分

散体と、前記カルポニル基1モルに対し0.03~1モ

ルの、1分子中に3つ以上の-СОNHNH₂基を有す

る化合物(B)を含有することを特徴とする含フッ素共

基を有する化合物 (B) が、下記式 (1) 【化1】

$$H_2$$
NHNOC -  $(CR^1R^2)_p$  -  $CH$  -  $(CR^3R^4)_q$  -  $CONHNH_2$  (1)

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ および $R^4$ はそれぞれに水素原子または水酸基であり、pは $0\sim3$ の整数であり、qは $2\sim8$ の整数であり、 $p+q\leq8$ かつp<qを満足する。)で表わされるトリカルボヒドラジド化合物である請求項1に記載の含フッ素共重合体の水性分散体。

【請求項3】 前記含フッ素共重合体 (A1) が、フルオロオレフィンに基づく重合単位を含有するものである請求項1または2に記載の含フッ素共重合体の水性分散体。

【請求項4】 同一粒子内に含フッ素共重合体と (メ ※

重合体の水性分散体。

$$H_2$$
NHNOC -  $(CR^1R^2)_p$  -  $CH$  -  $(CR^3R^4)_q$  -  $CONHNH_2$ 

CONHNH<sub>2</sub>

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ および $R^4$ はそれぞれに水素原子または水酸基であり、pは $0\sim3$ の整数であり、qは $2\sim8$ の整数であり、 $p+q\leq8$ かつp<qを満足する。)で表わされるトリカルボヒドラジド化合物である請求項4に記載の含フッ素共重合体の水性分散体。

【請求項6】 前記含フッ素共重合体が、フルオロオレフィンに基づく重合単位を含有するものである請求項4 30または5に記載の含フッ素共重合体の水性分散体。

【請求項7】 前記1分子中に3つ以上の $-CONHNH_2$ 基を有する化合物(B)がブタントリカルボヒドラジドである請求項 $1\sim6$ のいずれかに記載の含フッ素共重合体の水性分散体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の技術分野】本発明は常温架橋可能な含フッ素共重合体の水性分散体に関し、特に耐候性、耐溶剤性、耐水性、基材への密着性に優れ、さらに高光沢を有する塗 40 膜を形成しうる常温架橋可能な含フッ素共重合体の水性分散体に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来、フルオロオレフィンとシクロへキシルピニルエーテルおよびその他各種の単量体を重合して得られる共重合体が、室温で有機溶媒に可溶であり、塗料として用いた場合に透明で高光沢を有し、しかも高耐候性、撥水撥油性、耐汚染性、非粘着性などフッ素樹脂の有する優れた特性を備えた塗膜を与えることが知られており(例えば特開昭55-44083号公報)、建 50

築などの分野で使用が増大しつつある。一方、近年大気 汚染の観点から有機溶剤の使用に対して規制が行われつ つあるため、有機溶剤を用いない水性塗料や粉体塗料に 対する需要が高まっており、フッ素樹脂についてもその ための検討がなされており、フッ素樹脂が乳化重合で製 造できることが報告されている(特開昭55-2541 1号公報)。

【0003】架橋タイプの含フッ素共重合体の水性分散体としては、フルオロオレフィン、カルボニル基含有単量体、および親水性マクロモノマを重合して得られる含フッ素共重合体と、ヒドラジド化合物とを含む含フッ素共重合体と、ヒドラジド化合物とを含む含フッ素共重合体およびアクリル系重合体を含み、アクリル系有単量体が共重合体およびアクリル系有単量体が共重合物とを含有する合体を含フッ素、性分散体(特開平7-268163号公報)が提案されている。しかし、塗装される基材の種類によって充分な塗膜の密着性が得られない、耐容を関があった。一方、分子内に1つ以上のカルボニル基またはケトン基を有する単量体とそののカルボニル基またはケトン基を有する単量体と大変によって得られる共重合体と、3官能ヒドラジド化合物からなる水性樹脂組成物が提案されている

(特開平11-343377号公報)が、該共重合体が 炭化水素系単量体から構成されているため、水性塗料と して使用した場合、塗膜の耐候性が不充分であった。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、前述の従来

技術の有する問題点を解決しようとするものである。すなわち、本発明は、耐候性、耐溶剤性、耐水性、基材への密着性に優れ、高光沢を有する塗膜を形成しうる常温 架橋可能な含フッ素共重合体の水性分散体を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は前述の問題点を解決すべくなされたものである。すなわち、本発明は、カルボニル基を有する含フッ素共重合体(A1)粒子の\*

\* 水性分散体と、前記カルボニル基1モルに対し0.03 ~1モルの、1分子中に3つ以上の-CONHNH:基を有する化合物(B)を含有することを特徴とする含フッ素共重合体の水性分散体である。また、本発明は、上記含フッ素共重合体の水性分散体において、1分子中に3つ以上の-CONHNH:基を有する化合物(B)が、下記式(1) 【0006】

4

$$H_2NHNOC - (CR^1R^2)_p - CH - (CR^3R^4)_q - CONHNH_2$$

$$CONHNH_2$$

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ および $R^4$ はそれぞれに水素原子または水酸基であり、pは $0\sim3$ の整数であり、qは $2\sim8$ の整数であり、 $p+q\leq8$ かつp<qを満足する。)で表わされるトリカルポヒドラジド化合物である含フッ素共重合体の水性分散体である。

【0007】また、本発明は、上記含フッ素共重合体の水性分散体において、前記含フッ素共重合体(A1)が、フルオロオレフィンに基づく重合単位を含有するものである含フッ素共重合体の水性分散体である。また、本発明は、同一粒子内に含フッ素共重合体と(メタ)アクリル系重合体を含有し、前記含フッ素共重合体および※

※/または(メタ)アクリル系重合体がカルボニル基を有する、含フッ素複合重合体(A2)粒子の水性分散体と、前記カルボニル基1モルに対し0.03~1モルの、1分子中に3つ以上の-CONHNH2基を有する化合物(B)を含有することを特徴とする含フッ素共重合体の水性分散体である。また、本発明は、上記含フッ20素複合重合体(A2)の水性分散体において、1分子中に3つ以上の-CONHNH2基を有する化合物(B)が、下記式(1)

 $H_2$ NHNOC -  $(CR^1R^2)_p$  - CH -  $(CR^3R^4)_q$  -  $CONHNH_2$ CONHN $H_2$ 

【化4】

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ および $R^4$ はそれぞれに水素原子または水酸基であり、pは $0\sim3$ の整数であり、q30は $2\sim8$ の整数であり、 $p+q\leq8$ かつp<qを満足する。)で表わされるトリカルボヒドラジド化合物である含フッ素共重合体の水性分散体である。また、本発明は、上記含フッ素複合重合体(A2)の水性分散体において、前記含フッ素共重合体が、フルオロオレフィンに基づく重合単位を含有するものである含フッ素共重合体の水性分散体である。さらに、本発明は、上記含フッ素共重合体の水性分散体である。さらに、本発明は、上記含フッ素共重合体の水性分散体において、前記1分子中に3つ以上の-CONHNH $_2$ 基を有する化合物(B)がブタントリカルボ 40ヒドラジドである含フッ素共重合体の水性分散体である。以下、本発明の水性分散体について、詳細に説明す

[0009]

る。

【発明の実施の形態】含フッ素共重合体(A1)は、カルボニル基を有する。含フッ素共重合体(A1)は、(a)含フッ素単量体に基づく重合単位と、(b)カルボニル基含有単量体に基づく重合単位を必須成分として★

 $CH_2 = CHO - (CH_2)_n - CH_2C (= 0) - (CH_2)_n - CH_3$  (2)

【化5】

(式中、mは0~5の整数であり、nは0~5の整数で

★ 含有するものが好ましい。 (a) 成分は、含フッ素単量 体であり、好ましくはフルオロオレフィンである。フッ 化ピニリデン、トリフルオロエチレン、クロロトリフル オロエチレン、テトラフルオロエチレン、ペンタフルオ ロプロピレンおよびヘキサフルオロプロピレンなど、1 分子中にフッ素原子が2~10程度のフルオロオレフイ ンが好ましく、このうちパーハロオレフインがより好ま しい。特にクロロトリフルオロエチレン、テトラフルオ ロエチレンが好ましく用いられる。フルオロオレフィン に基づく重合単位は、含フッ素共重合体 (A1) に20 ~80モル%の割合で含有されることが好ましい。フル オロオレフインに基づく重合単位が余りに少ないと耐候 性が充分に発揮されず、また多すぎると水分散性が極め て悪くなるため好ましくない。30~70モル%である ことがより好ましい。特に40~60モル%が好まし い。(b)成分は、カルボニル基含有単量体であり、好 ましくは下記式(2) [0010]

ある。)で表わされるビニルエーテル型カルボニル基合

有単量体、アクロレイン、ジアセトンアクリルアミド、ホルミルスチロール、(メタ)アクリルオキシアルキルプロパナール、アセトニトリルアクリレート、ジアセトン(メタ)アクリレート、アセトアセトキシアルキル(メタ)アクリレートなどが挙げられる。特に、式(2)で表わされるピニルエーテル型カルボニル基含有単量体、ジアセトンアクリルアミド、アセトアセトキシアルキル(メタ)アクリレートが好ましく用いられる。カルボニル基含有単量体に基づく重合単位は、含フッ素共重合体(A1)に1~30モル%の割合で含有されることが10好ましい。3~20モル%が特に好ましい。

【0011】 さらに、含フッ素共重合体 (A1) は、

(a) 成分、(b) 成分と共重合可能な炭化水素系単量

体として、水酸基含有単量体が共重合されることが好ましい。水酸基含有単量体を含有することにより、塗膜とした時の基材への密着性が向上する。例えば、ヒドロキジブチルピニルエーテル、シクロへキサンジメタノールモノピニルエーテルの如きヒドロキシアルキルピニルエーテル類;ヒドロキシエチルアリルエーテルの如きヒドロキシアルキサンジメタノールモノアリルエーテルの如きヒドロキシアルキルアリルエーテル類;ヒドロキシエチルアクリレートの如きアクリレート、ヒドロキシエチルメタクリレートの如きアクリル酸またはメタクリル酸のヒドロキシアルキルエステル;ヒドロキシアルキルアリルエステルなどが例示される。水酸基含有単量体に基づく重合単位は、含フッ素共重合体(A1)に0.1~25モル%の割合で含有されることが好ましい。また、含フッ素共重合体の水性分散体の安定性を向

上させるため、カルボン酸基またはポリオキシエチレン

含有単量体として、(メタ)アクリル酸、クロトン酸、

ウンデシレン酸が例示される。ポリオキシエチレン基を

含有する単量体としては、前記水酸基含有単量体へのエ

チレンオキシド付加物が例示される。エチレンオキシド

付加量は、2~20モルが好ましい。

基を含有する単量体を共重合してもよい。カルボン酸基 30

【0012】特にヒドロキシブチルビニルエーテル、シクロヘキサンジメタノールモノビニルエーテルの如きヒドロキシアルキルビニルエーテル類やヒドロキシアルキルビニルエステル類へのエチレンオキシド付加物が好ましく用いられる。カルボン酸基またはポリオキシエチレン基を含有する単量体に基づく重合単位は、含フッ素共重合体(A1)に0.05~25モル%の割合で含有されることが好ましい。0.2~20モル%が特に好ましい。前記含フッ素共重合体(A1)は、上記単量体の他にこれらと共重合可能な、炭化水素系単量体が共重合されたものであってもよい。

【0013】その他共重合可能な単量体としては、エチレン、プロピレンなどのオレフイン類;エチルピニルエーテル、プロピルピニルエーテル、ブチルピニルエーテル、シクロヘキシルビニルエーテルなどのピニルエーテ 50

ル類;ブチルビニルエステル、オクチルビニルエステル などのビニルエステル類;スチレン、ピニルトルエンな どの芳香族ビニル化合物などのビニル系化合物;エチル アリルエーテルなどのアリルエーテル類やプチルアリル エステルなどのアリルエステル類;アクリル酸プチルな どのアクリル酸のエステル;メタクリル酸メチル、メタ クリル酸エチルなどのメタクリル酸のエステル;ビニル トリエトキシシラン、トリエトキシシリルピニルエーテュ ルなどの加水分解性シリル基含有単量体等が例示され る。特に、オレフイン類、ピニルエーテル類、ピニルエ ステル類、アリルエーテル類、アリルエステル類が好ま しく採用される。ここで、オレフイン類としては炭素数  $2\sim 10$ 程度のものが好ましく、ピニルエーテル類、ピ ニルエステル類、アリルエーテル類、アリルエステル類 としては、炭素数2~15程度の直鎖状、分岐状あるい は脂環状のアルキル基を有するものが好ましく採用され る。特に、ピニルエーテル類がフルオロオレフィンとの 交互共重合性に優れ、含フッ素共重合体塗膜の耐候性が 良好となるため好ましい。

【0014】含フッ素共重合体(A1)粒子の水性分散 体は、前記(a)成分、(b)成分、および必要に応じ てその他の単量体を使用して、水性媒体中で乳化重合す ることにより製造することができる。含フッ素共重合体 (A1) を得るための乳化重合においては、界面活性剤 が好ましく用いられる。界面活性剤としてはアニオン性 界面活性剤、ノニオン性界面活性剤、またはそれらが組 み合わせて用いられ、あるいは両性界面活性剤を用いる こともできる。アニオン性界面活性剤としては、高級ア ルコール硫酸塩のエステル、たとえばアルキルスルホン 酸ナトリウム塩、アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウ ム塩、コハク酸ジアルキルエステルスルホン酸ナトリウ ム塩、アルキルジフェニルエーテルジスルホン酸ナトリ ウム塩などが用いられる。ノニオン性界面活性剤として は、ポリオキシエチレンアルキルエーテル類、ポリオキ シエチレンアルキルフェニルエーテル類、ポリオキシエ チレンアルキルエステル類、ポリオキシエチレンアルキ ルフェニルエステル類、ソルビタンアルキルエステル 類、グリセリンエステル類、およびその誘導体などが用 いられる。両性界面活性剤としてはラウリルペタインな どが用いられる。

【0015】乳化重合を行う際、重合系内のpHを上昇させる目的で、pH調整剤を用いることが好ましい。pH調整剤としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、オルトリン酸水素ナトリウム、チオ硫酸ナトリウム、四アウ酸ナトリウムなどの無機塩基類およびトリエチルアミン、トリオクチルアミンなどの有機塩基類等が例示され、無機塩基類と有機塩基類とを併用してもよい。pH調整剤の添加量は、重合速度が遅くならないように、重合系内のpHが6以上になるよう添加されることが好ましい。乳化重合の開始は、通常の乳化重合の開始と同様

に重合開始剤の添加により行なわれる。かかる重合開始 剤としては、通常のラジカル重合開始剤を用いることが できるが、水溶性重合開始剤が好ましく採用され、具体 的には過硫酸アンモニウム塩等の過硫酸塩、過酸化水素 あるいはこれらと亜硫酸水素ナトリウム、チオ硫酸ナト リウム等の還元剤との組合わせからなるレドックス重合 開始剤、さらにこれらに少量の鉄、第一鉄塩、硫酸銀等 を共存させた系の無機系重合開始剤、またはジコハク酸 パーオキシド、ジグルタール酸パーオキシド等の二塩基 酸過酸化物、アゾピスイソプチルアミジン二塩酸塩、ア 10 ゾビスプチロニトリル等の有機系重合開始剤が例示され る。重合開始剤の使用量は、種類、乳化重合条件等に応 じて適宜変更可能であるが、通常は乳化重合させるべき 単量体100質量部当り、0.005~0.5質量部程度 が好ましく採用される。また、これらの重合開始剤は一 括添加してもよいが、必要に応じて分割添加してもよ 17.

【0016】さらに、乳化重合開始温度は主に重合開始剤の種類に応じて適宜最適値が選定されるが、通常は、 $0\sim100$ ℃、特に $20\sim90$ ℃程度が好ましく採用される。また、反応圧力は、適宜選定可能であるが、通常は $0.1\sim10$  MPa、特に $0.2\sim5$  MPa程度を採用するのが望ましい。含フッ素共重合体(A1)粒子の水性分散体における含フッ素共重合体(A1)粒子のオ性分散体における含フッ素共重合体(A1)粒子の含有量は、特に制限ないが、 $15\sim70$  質量%が好ましく、 $25\sim60$  質量%が特に好ましい。

【0017】含フッ素複合重合体(A2)粒子は、同一粒子内に含フッ素共重合体と(メタ)アクリル系重合体を含有し、前記含フッ素共重合体および/または(メタ)アクリル系重合体はカルボニル基を有する。含フッ 30素複合重合体(A2)中の含フッ素共重合体は、含フッ素共重合体(A1)と同様であり、(a')含フッ素単量体に基づく重合単位が必須成分として含有され、さらに(b')カルボニル基含有単量体に基づく重合単位を含有するものが好ましい。含フッ素複合重合体(A2)中の含フッ素共重合体における(a')成分および

(b') 成分は、含フッ素共重合体(A1)における(a)成分、(b)成分と、同様である。(a')成分に基づく重合単位の含有量は、含フッ素共重合体(A1)と同様である。(b')成分に基づく重合単位の含 40有量は、1~20モル%が好ましく、3~15モル%が特に好ましい。

【0018】また、含フッ素複合重合体(A2)の含フッ素共重合体における共重合される他の単量体も、それらに基づく重合単位の含有量も、含フッ素共重合体(A1)と同様である。さらに、重合方法、重合条件も含フッ素共重合体(A1)と同様である。含フッ素複合重合体(A2)における(メタ)アクリル系重合体は、(メタ)アクリル系単量体に基づく重合単位を有する。ここで、(メタ)アクリルとは、アクリルとメタクリルの両50

者を意味する。(メタ)アクリル系単量体としては、下 記の単量体が例示される。アクリル酸メチル、アクリル 酸エチル、アクリル酸プロピル、アクリル酸イソプロピ ル、アクリル酸プチル、アクリル酸ヘキシル、アクリル 酸オクチル、アクリル酸ラウリル、メタクリル酸メチ ル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸プロピル、メタ クリル酸イソプロピル、メタクリル酸ブチル、メタクリ ル酸ヘキシル、メタクリル酸オクチル、メタクリル酸ラ ウリル等のアクリル酸またはメタクリル酸の炭素数1~ 18のアルキルエステル;グリシジルアクリレート、グ リシジルメタクリレート;アリルアクリレート、アリル メタクリレート等のアクリル酸またはメタクリル酸の炭 素数2~8のアルケニルエステル;ヒドロキシエチルア クリレート、ヒドロキシエチルメタクリレート、ヒドロ キシプロピルアクリレート、ヒドロキシプロピルメタク リレート等のアクリル酸またはメタクリル酸の炭素数2 ~8のヒドロキシアルキルエステル;アリルオキシエチ ルアクリレート、アリルオキシメタクリレート等のアク リル酸またはメタクリル酸の炭素数3~18のアルケニ ルオキシアルキルエステル; $\gamma$ -アクリロイルオキシプ ロピルトリメトキシシラン、ァ-メタクリロイルオキシ プロピルメチルトリメトキシシラン等の加水分解性シリ ル基を含有するもの、さらにアクリル酸、メタクリル酸 等が例示される。

【0019】該(メタ)アクリル系重合体は、カルポニ ル基を有することが好ましい。カルボニル基含有単量体 としては、アクロレイン、ジアセトンアクリルアミド、 アセトアセトキシアルキル (メタ) アクリレート、ホル ミルスチロール、さらに(メタ)アクリルオキシアルキ ルプロパナール、アセトニトリルアクリレート、ジアセ トン(メタ)アクリレートなどが挙げられる。特にジア セトンアクリルアミドが好ましく用いられる。これらカ ルポニル基含有単量体に基づく重合単位は、 (メタ) ア クリル系重合体に好ましくは5~50モル%の割合で含 有される。さらに好ましくは、10~30モル%含有さ れる。含フッ素複合重合体(A2)は、含フッ素共重合 体とアクリル系重合体を質量比で95/5~40/60 の割合で含有する。アクリル系重合体の割合が5質量% より少ないと、基材への密着性に劣る。また、アクリル 系重合体の割合が60質量%より多いと、耐候性が低下 する。さらに好ましくは、含フッ素共重合体とアクリル 系重合体を質量比で90/10~60/40の割合で含 有する。

【0020】含フッ素複合重合体(A2)粒子の水性分散体は、含フッ素共重合体の水性分散体中で、(メタ)アクリル系単量体を、例えばシード重合法によって重合することにより得ることができる。シード重合法において使用可能なラジカル重合開始剤としては、前記含フッ素共重合体を調製するための乳化重合開始剤として例示したものが好ましい。その使用量も前記と同様とするこ

とができる。シード重合方法は、反応系の氷点から沸点までの温度範囲で通常の方法により行われる。含フッ素複合重合体(A2)粒子の水性分散体における含フッ素複合重合体(A2)粒子の含有量は、特に制限ないが、15~70質量%が好ましく、25~60質量%が特に好ましい。

【0021】本発明で用いる化合物(B)は、1分子中に3つ以上の-CONHNH2基を有する化合物である。3官能以上であるために3次元的架橋が可能であり、従来の2官能性ヒドラジドに比べて、架橋密度を高 10くすることができる。1分子中に3つ以上の-CONHNH2基を有する化合物(B)は、1分子中に3つ以上のカルボン酸基あるいはカルボン酸エステルを含有する\*

\* 任意の化合物に、水加ヒドラジンを加熱下に反応させることによって得られる。化合物 (B) の具体例としては、例えば、エチレンジアミン4酢酸テトラヒドラジド、ニトリロ酢酸トリヒドラジド、1, 2, 4ーペンゼントリヒドラジド、ピロメリット酸トリヒドラジド、シクロヘキサントリカルボン酸トリヒドラジド、下記式(1)で表わされるトリカルボヒドラジド化合物が例示されるが、好ましくは下記式(1)で表わされるトリカルボヒドラジド化合物等が挙げられる。

[0022] [化6]

$$H_2$$
NHNOC -  $(CR^1R^2)_p$  -  $CH$  -  $(CR^3R^4)_q$  -  $CONHNH_2$  (1)

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ および $R^4$ はそれぞれに水素原子または水酸基であり、pは $0\sim3$ の整数であり、qは $2\sim8$ の整数であり、 $p+q\leq8$ かつp<qを満足す 20る。)

式(1)のトリカルボヒドラジド化合物を架橋剤として用いた場合、得られる塗膜の耐溶剤性、基材への密着性を飛躍的に高めることができる。化合物(B)の具体例としては、1,2,4-ブタントリカルボヒドラジド、1,2,5-ペンタントリカルボヒドラジド、1,3,6-ペキサントリカルボヒドラジド、1,3,7-ペプタントリカルボヒドラジド、1,3,7-ペプタントリカルボヒドラジド等の脂肪族のトリカルボン酸トリヒドラジド、水酸基を有する化合物としては1-ヒドロキシー301,2,4-ブタントリカルボヒドラジド等が挙げられるが、好ましくは1,2,4-ブタントリカルボヒドラジドが挙げられ、特に好ましくは1,2,4-ブタントリカルボヒドラジドが挙げられ、特に好ましくは1,2,4-ブタントリカルボヒドラジドが挙げられる。

【0023】化合物(B)の含有量は、含フッ素共重合体(A1)または含フッ素複合重合体(A2)中のカルボニル基1モルに対し、0.03~1モルであり、好ましくは0.07~0.7モルであり、特に好ましくは0.1~0.4モルである。0.03モルより少ないと 40充分な架橋が得られず耐溶剤性、耐水性などの高性能化が期待できない。1モルより多く配合すると貯蔵安定性も悪くなるため好ましくない。本発明の水性分散体には、親水性有機溶剤が添加されていてもよい。しかし、親水性有機溶剤は溶剤規制があるので添加されていないないことが好ましい。親水性有機溶剤を使用する場合は、安定性の面から20質量%以下とすることが好ましい。親水性有機溶剤としては、メタノール、エタノール、イソプロパノール等のアルコール類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、メチルセロソルブ、ブチロセロ 50

ソルブ等のグリコールエーテル類、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン等のエーテル類等が挙げられる。

【0024】本発明の水性分散体は、そのままでも水性 塗料として使用可能であるが、必要に応じて着色剤、造 膜助剤、紫外線吸収剤、レベリング剤、ハジキ防止剤、 皮バリ防止剤などを混合してもよい。着色剤としては、 染料、有機顔料、無機顔料などが例示される。水性分散 液の安定性を向上させるために p H 調整剤を添加しても よい。また、水性塗料として使用する場合には必要によ り、他の硬化剤を配合してもよい。他の硬化剤として は、メラミン樹脂、イソシアネート、オキサゾリン化合 物の例示され、これらのうち一種類配合してもよく、あ るいは数種類を配合してもよい。これらの他の硬化剤と 組み合わせた場合には必要に応じて、2液型塗料として 使用される。また、本発明の含フッ素共重合体の水性分 散体は、単独で水性塗料として使用されるばかりでな く、各種水性塗料とのブレンドにより使用することも可 能である。さらに無機塗料と複合化して使用することも 可能である。

[0025]

【実施例】以下に、本発明を実施例および比較例によりさらに具体的に説明する。本発明は、これらの例により何ら制限されるものではない。以下の製造例、実施例および比較例において、「部」および「%」は、それぞれ「質量部」および「質量%」を意味する。

(合成例1)

含フッ素共重合体(A 1)粒子の水性分散体 内容積 2 リットルのステンレス製撹拌機付オートクレープ(耐圧 5 0 k g / c m²)にシクロヘキサンジメタノ ールモノビニルエーテル(C H M V E) / エチルビニル エーテル(E V E) / シクロヘキシルビニルエーテル (C H V E) / C H M V E へのエチレンオキシド(E

12

O) 付加物(平均分子量800)/カルボニル基含有単 量体を10/10/20/5/5 (モル比)の割合で含 有する単量体混合物50部、 イオン交換水100部、 乳化剤(日本乳化剤(株)製、商品名:Newcol 293) 1部、乳化剤(日本乳化剤(株)製、商品名: Newcol 240) 1部、炭酸カリウム0. 1部、 過硫酸アンモニウム 0. 1 部を仕込み、氷冷で冷却し て、窒素の圧入、脱気を繰り返して溶存空気を除去した 後、クロロトリフルオロエチレン (CTFE) を10部 仕込んだ後に60℃で反応を開始する。この時のオート 10 クレーブの圧力はゲージ圧で 0. 5 MPaで、反応が進 行すると圧力が低下するが、圧力が一定 (0.5MP a) になるようにCTFEをさらに40部添加する。そ の後ゲージ圧がほぼOMPaになるまで反応を行なっ た。総反応時間は10時間であった。その結果、含フッ 素共重合体粒子の水性分散体が得られた。

【0026】(合成例2~3)乳化重合に用いる単量体組成を表1に示すように変更し、それ以外は合成例1に記載の方法に準じて含フッ素共重合体粒子の水性分散体を得た。

(合成例4) 内容積2リットルのステンレス製撹拌機付オートクレープ(耐圧5MPa)にイオン交換水100部、パーフルオロオクタン酸アンモニウム塩0.1部を仕込み、氷冷で冷却して、窒素の圧入、脱気を繰り返して溶存空気を除去した後、VdF/CTFE/TFEを75/15/10(モル比)の割合で含有する単量体混合物にて60℃で0.8MPaまで加圧した。次に、酢酸エチル2g、過硫酸アンモニウム0.3gを圧入し、槽内圧力が0.8MPaになるように単量体混合物を連続供給し、50時間反応を行った後、槽内を常温、常圧30に戻し、反応を停止させた。その結果、含フッ素共重合体粒子の水性分散体が得られた。

[0027]

#### 【表 1 】

単量体仕込み量 (モル%)

	合成例 1	合成例2	合成例3	合成例4
CTFE	5 0	5.0	50	10
TFE				15
VdF				7.5
CHOIVE への ED 付加物	5	2		
CHMVE	10	10	5	
EVE	10	10	5	
CHVE	20	28	20	
V - 9			2 0	
144、14基含有单量体	5			

表中の略号は、以下に示すものである。

**CTFE**: クロロトリフルオロエチレン

TFE: テトラフルオロエチレン

VdF:フッ化ピニリデン

CHMVE:シクロヘキサンジメタノールモノビニルエ

ーテル

EVE:エチルピニルエーテル

CHVE:シクロヘキシルビニルエーテル

V-9:ベオバ-9 (シェル化学社製) カルボニル基含有単量体: CH<sub>2</sub>=CHO(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>C H<sub>2</sub>-C (=O) -CH<sub>3</sub>

【0028】(合成例5)窒素ガス導入管、滴下ロート、撹拌機および温度計の備えられた2リットル丸底フラスコに、合成例2で製造された含フツ素共重合体の水分散体100部、脱イオン水100部を入れ、フラスコ内を充分に窒素置換し60℃に昇温した。一方で、下記の配合からなる単量体混合物を作成した。

メタクリル酸メチル40部メタクリル酸プチル35部メタクリル酸5部ジアセトンアクリルアミド15部

撹拌下、反応器を60℃に保ったまま、上記単量体混合物を滴下した後、過流酸アンモニウム0.1gを添加し反応を開始した。さらに3時間保ち撹拌を続けた。上記操作の終了後、反応器を冷却し、同一粒子内に含フッ素共重合体とアクリル系重合体を含有する含フッ素複合重合体粒子の水性分散体を得た。得られた水性分散体は固形分濃度48%、粘度10センチポイズ(20℃)、pH7.4、平均粒子径0.20μm、最低造膜温度40℃であつた。

【0029】(合成例6~8)乳化重合に用いる含フッ 素共重合体、単量体組成を表2に示すように変更し、それ以外は合成例5に記載の方法に準じて、含フッ素複合 重合体粒子の水性分散体を得た。

### 【表2】

20

含フッ素樹脂水性分散体、(メタ) アクリル系単量体仕込み量(質量部)

		7777年里四日	500点(苍尾吻	
	合成例 6	合成例7	合成例8	
含フッ素共重合体粒子の 水性分散体の種類	合成例 2	合成例3	合成例4	
含フッ東共重合体粒子の 水性分散体の仕込み量	1000	1000	1000	
脱イオン水	100	150	200	
MMA	4 0	80	100	
BuMA	4.0	60	60	
MA	2	10	20	
DAAm	18	20	20	

表中の略号は、以下に示すものである。

MMA:メタクリル酸メチル BuMA:メタクリル酸ブチル

40 EA:アクリル酸エチル MA:メタクリル酸

DAAm:ジアセトンアクリルアミド

【0030】(実施例1~4)上記合成例1、5~8により得られたカルボニル基含有含フッ素共重合体粒子の水性分散体およびカルボニル基含有含フッ素複合重合体粒子の水性分散体に、それぞれカルボニル基1モルに対して0.3モルの架橋剤1,2,4-ブタントリカルボン酸トリヒドラジドを配合した。該水性分散体71部に、酸化チタン(石原産業社製、商品名:CR90)1

0·部、造膜助剤(チッソ社製、商品名:Cs-12)

14

5. 4部、増粘剤(ヘキスト合成社製、商品名:レオビスCR) 0. 3部、分散剤(サンノプコ社製、商品名: ノスコスパース44-C) 0. 8部、消泡剤(ダウコーニング社製、商品名:FSアンチフォーム90) 0. 6部、イオン交換水10. 3部を用いて配合して、塗料を調製した。これらの塗料をアルミニウム板上に、乾燥膜厚40μmとなるようにエアスプレーで塗布し、20℃で1週間乾燥し試験片を得た。

【0031】(比較例1~3)カルボニル基含有含フッ素共重合体粒子の水性分散体およびカルボニル基含有含 10フッ素共重合体粒子の水性分散体に、それぞれカルボニル基1モルに対して架橋剤として0.5モルのアジピン酸ジヒドラジドを配合し、それ以外は実施例1に記載の方法により試験片を得た。これら試験片について耐候 \*

\* 性、耐水性および耐溶剤性、密着性、初期光沢の試験を行った。その結果を表3に示す。耐候性評価はQUV試験3000時間後に著しく光沢が低下したものを×、光沢の低下があまりみられないものを○とした。耐溶的に評価はキシレンに浸漬した布でラピングテストを行い塗膜の破損した回数を調べた。密着性はJ1S K5400に基づき、2mm間隔25個のマス目を作り、テープ剥離試験を行った。残ったマス目の数を示す。初期光沢は、光沢計(スガ試験器(株)製)を用いて反射角60°の光沢を測定した。耐水性評価は60℃の温水に1週間浸漬後、塗膜のふくれや剥離のないものを○、あるものを△とした。

[0032]

【表3】

	実施例	<b>実施例</b>	<b>火施例</b>	<b>実施例</b>	実施例	比較例	比较的	比較例
含フッ紫	合成例	A成例	合成例	合成例	A = 2 (0)	0 - 7 - 7	2	3
共重合体	1	5	6	7	合成例 8	合成例	合成例 5	合成例
耐候性	0	0	0	0	0	0	0	0
初期光沢	77	85	76	72	65	75	80	65
耐溶剤性	300 🗟	300 戸	300 int	300 ๒i	300 P	200 🗇	180回	150 P
密着性	25	25	20	23	20	10	10	5
耐水性	0	0	0	0	0	Δ	Δ	<u> </u>

[0033]

【発明の効果】本発明の含フッ素共重合体の水性分散体は、耐候性、耐溶剤性、耐水性および基材への密着性に優れ、さらに高光沢を有する塗膜を形成することができ、常温架橋可能な塗膜を与えることができる。また、※

※本発明の水性分散体を用いた水性塗料は、溶剤規制などの問題に心配がなく、幅広い用途に適用が可能である。 例えば、ガラス、金属、セメントなど外装用無機建材の 塗装などに有用である。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

CO8L 51/06

テーマコート (参考)

C 0 8 L 51/06

Fターム(参考) 4J002 BC121 BD121 BD141 BD151

BD161 BE041 BE051 BG071

BG131 BN201 EQ026

4J011 PA66 PC02

4J026 AA26 BA27 FA04 FA07 GA09

4J100 AB07Q AC24P AC25P AC26P

AC27P AC31P AE09Q AE09R

AEIOR AEI8R AFO6Q AGO8R

AJO1R AJ02R AL08Q AL09R

AM21Q BA03R BA12Q BA13Q

BA14Q BC04R CA04 CA05

EA06 JA01

40